

Comfeel® Plus Transparent

fr Pansement hydrocolloïde Transparent



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement les instructions suivantes.

23341576 Version 1

Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2022-07-11



Destination

La gamme de pansements Comfeel Plus Transparent permet le maintien d'un milieu humide et la gestion des exsudats.

Le produit est destiné à être utilisé par les professionnels de santé et par les patients sous la supervision de professionnels de santé.

Indications

Comfeel Plus Transparent est indiqué pour un large type de plaie pas à moyennement exsudatives.

Le pansement:

- est indiqué pour les plaies chroniques telles que les ulcères de jambe et les escarres ; et pour les plaies aiguës, telles que les brûlures (1er et 2nd degré), les sites donneurs de greffe, les plaies post-opératoires et les dermabrasions

Mises en garde

Les plaies infectées, les plaies diabétiques et celles causées exclusivement ou partiellement par une insuffisance artérielle doivent être étroitement surveillées et prises en charge par un professionnel de santé en accord avec les directives de bonnes pratiques locales.

Le produit ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une sensibilité connue à la carboxyméthylcellulose (CMC), car cela peut entraîner une irritation cutanée d'origine allergique.

Pour le nettoyage de la plaie l'utilisation de produits autres que le sérum physiologique ou l'eau du robinet n'a pas été étudiée.

Ne pas réutiliser ce produit à usage unique, car une contamination croisée pourrait se produire, entraînant potentiellement une infection.

Le retraitement, le nettoyage, la désinfection et/ou la stérilisation peuvent compromettre les caractéristiques du produit et créer un risque supplémentaire de dommages corporels ou d'infection chez l'utilisateur.

Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé car la stérilité du produit peut avoir été compromise, auquel cas une infection pourrait survenir.

Le produit n'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel. Cependant une contamination rare peut se produire par des quantités infimes de latex de caoutchouc naturel durant la fabrication ou le conditionnement, entraînant potentiellement des irritations cutanées d'origine allergique chez les patients présentant des allergies connues ou suspectées au latex de caoutchouc naturel.

Conserver à l'abri de la lumière car cette dernière pourrait affecter les performances du produit et entraîner une macération.

Les effets secondaires possibles liés à l'utilisation des pansements peuvent inclure: irritation cutanée/inflammation, irritation cutanée d'origine allergique, macération, douleur, hypergranulation et formation de cloques.

Informations

Le produit est un pansement hydrocolloïde stérile à usage unique.

Le pansement:

- peut rester en place jusqu'à 7 jours, selon la quantité d'exsudat, l'état du pansement et le type de plaie
- peut être utilisé sur les patients traités pour une infection locale ou systémique, à l'appréciation du professionnel de santé
- peut être utilisé pour aider le développement du tissu de granulation en raison de son environnement humide favorable à la cicatrisation
- peut être utilisé pour protéger de la peau nouvellement formée dans les types de plaies indiquées
- peut rester en place pendant la douche
- peut réduire l'odeur émanant de la plaie
- n'a pas besoin d'être enlevé avant une IRM, car il est compatible.

Le produit est composé:

- d'un film externe perméable à l'air, imperméable à l'eau et aux bactéries
- un quadrillage pour mesurer la taille de la plaie
- un adhésif hydrocolloïde
- un feuillet protecteur transparent et des feuillets protecteurs turquoise

Le film supérieur lisse peut réduire la friction et par la même, la force de cisaillement exercée entre la peau et la surface de l'appareil. Le produit peut donc être utilisé pour aider à protéger les peaux à risque et les escarres de stade 1 et 2.

Le pansement est disponible en diverses tailles et formes.

Stérilisé par irradiation (R).

Coloplast ne peut être tenu pour responsable des dommages pouvant résulter de l'emploi de ce produit dans des conditions non conformes aux instructions données dans la notice d'utilisation.

Conditions particulières de stockage

Garder à l'abri de la lumière.

Conserver en position horizontale.

Utilisation

Préparation

Nettoyer la plaie et la peau péri-lésionnelle conformément aux directives locales, p. ex. avec de l'eau tiède ou du sérum physiologique.

Sécher doucement la peau péri-lésionnelle.

Si un film, une crème, une pommade ou tout autre produit similaire est utilisé, laisser sécher la peau péri-lésionnelle avant d'appliquer le produit.

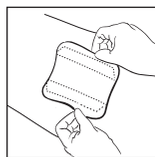
Application

Prendre un pansement qui dépasse d'au moins 1 à 2 cm le bord de la plaie.



Utiliser les feuillets protecteurs turquoise pour éviter de toucher la face adhésive et ainsi garantir une application aseptique.

Retirer le feuillet protecteur transparent.



Appliquer la face adhésive sur la plaie.



Retirer les feuillets protecteurs turquoise un par un.
Appuyer légèrement avec les doigts sur les bords du
pansement pour qu'il adhère correctement à la peau.

Retrait

Lorsque le pansement absorbe l'exsudat de la plaie, un gel blanc se forme,
et le pansement blanchit.

Le pansement doit être changé lorsque cela est cliniquement indiqué,
lorsque les exsudats approchent du bord de la mousse, ou au bout de 7
jours.

Soulever délicatement les bords du pansement et le retirer de la plaie.

Une odeur peut émaner sous le pansement. C'est un phénomène normal,
et l'odeur disparaîtra lorsque la plaie sera nettoyée.

Élimination

Le produit est destiné à un usage unique exclusivement et doit être éliminé
conformément aux directives locales, par ex. avec les déchets ménagers.

Ne pas jeter le produit dans les toilettes.

Signalement des incidents

Si un incident grave s'est produit au cours de l'utilisation de ce dispositif ou
suite à son utilisation, le signaler au fabricant et aux autorités nationales
compétentes.

Explication des symboles



Dispositif médical



Indique que le produit est conforme à la législation
européenne en ce qui concerne les dispositifs médicaux



Référence catalogue



Date de péremption (AAAA-MM-JJ)



Numéro de lot



Date de fabrication (AAAA-MM-JJ)



Fabricant



Consulter la notice d'utilisation



Ne pas réutiliser



Stérilisé par irradiation



Emballage unitaire stérile



Fabriqué sans latex de caoutchouc naturel



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter
la notice d'utilisation



Présente un support qui contient l'identifiant unique du
dispositif



(Global Trade Item Number) Code article international



Conserver à l'abri de la lumière



Haut



Emballage recyclable



Compatible avec l'IRM



Capacité d'absorption